(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭59—164714

⑤Int. Cl.³ A 61 K 9/70 // A 61 L 15/06 識別記号

庁内整理番号 7057—4℃ 6779—4℃ **43公開 昭和59年(1984)9月17日**

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

砂治療用接着テープもしくはシート

②特 願 昭58-39501

22出 願 昭58(1983)3月9日

⑫発 明 者 岸高司

伊丹市昆陽字宮田2番地の7

⑫発 明 者 中川隆司

大津市日吉台1丁目2番3号

79発 明 者 安東道治

兵庫県佐用郡南光町漆野221番

地

@発 明 者 小林和生

堺市向陵東2丁目8番28号

郊発 明 者 吉岡正八

大阪府三島郡島本町百山2番2

号

⑪出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

号

明 細 機

発明の名称

治療用接着テープもしくはシート

特許請求の範囲

- 1. 基材に、 胚圧性接着剤層が設けられ、 鼓磨圧性接着剤層が、 ひ子内にカルボキシル基又はそのアルカリ金属塩を有しかつ親水性であってエステルに対し難溶性又は不溶性である薬剤と、 有機酸又は無機酸のマグネシウム、 カルシウム、 亜鉛、 又はアルミニウムから選択される金属の塩が存在されていることを特徴とする、 治療用接着テープもしくはシート
- 2 感圧性接着剤が、アクリル酸アルキルエステル又はメタクリル酸アルキルエステルを重合成分とすることを特徴とする、特許請求の範囲第1項記載の治療用接着テープもしくはシート
- 3. 薬剤が非ステロイド系抗炎症剤であるととを 特徴とする、特許請求の範囲第1項又は第2項 配戦の治療用接着テープもしくはシート

発明の群綱な説明

本発明は治療用接着テープもしくはシートに関する。

基材に、治療用薬剤を視入させた終圧性接着剤 層が薄層状に散けられた治療用接着テープもしくはシートを被着体である皮膚に貼付け、終圧性接着剤層から診出する薬剤により治療を行な うととが行なわれている。

等の利型とするととが難しい欠点があった。 とこでいう観水性であってエステルに対し不溶 性もしくは難溶性である薬剤とは、その薬剤が 観水性であるために水やメタノール等にはよく 溶解するが、酢酸エチルのようなエステル類に は実質的に溶解しないものを意味する。

又、於解とは薬剤が略圧性接着剤と混合して均一相状態となることをいい、相溶性とは薬剤と臨肝性接着剤が相互に溶解し合う性質をいう。
前配薬剤の溶解性を高めようとすれば、膨圧性接着剤の組成を修正し、例えばメタクリル酸、アクリロニトリル、ブトキシエチル(メタ)アクリレート等の極性成分を増大させ親水性を引かる。
も着性がなくなってしまい、その上毒性や皮膚刺激性が増大する等の別の障害を生ずる欠点がある。

本発明は上配従来の該圧性接着テープもしくは シートにおける欠点を解消し、薬剤としてイン ドメタシン、ジクロフエナックナトリウム、ア

- 3 -

重合体、軟質ポリ塩化ビニル、ゼロハン等の可 挽性を有する材質からなるものが好適に使用さ れる。基材の厚みとしては Q 0 2 乃至 Q 1 5 mm の範囲が好ましい。

前記基材に日必要に応じ感圧性接着利履との密 着力を高めるために、コロナ放電処理、プラズ マ処理、下統州輸工等が施される。

基材には、終圧性接着利用が形成される。感圧 性接着利としては、例えば合成樹脂系、合成コム系、天然コム系、天然コムー合成は大力の成立に、アクリル酸アルキルエステルの重合体とよった。 サカクリル酸アルキルエステルの重合体とよった サカクリル酸アルキルエステルを重なない。 サカルでアクリル酸アルキルエステルを リル酸アルキルエステルとの共産アルを リル酸アルキルエステルとの共産アルステルとの リル酸アルキルエステルとの リル酸アルキルエステルとの リル酸アルキルエステルとの リル酸アルキルエステルを リルなアクリル酸アルキルエステル ステル改善として ステル改善として ステル改善として ステル改善として ステル改善として ステルな 、イソプチル基、ローベンチル基、 ムフエナックナトリウム等のように分子内にカルボキシル基又はそのアルカリ金属塩を有しかつ観水性であってエステルに対し不常性もしくは難溶性のものが使用される場合に於いても、 路圧性接着剤中に安定な相溶状態を示し、長期 に買って高い楽効を発揮することができる治療 用後着テープもしくはシートを提供することを 目的とする。

本発明の要旨は、基材に、移圧性接着利層が設けられ、肢格圧性接着利層に、分子中にカルボキシル基又はそのアルカリ金属 粗を有しかつ親 水性であってエステルに対し難 常性又は不常性である薬剤と有機酸又は無機酸のマグネシウム、カルシウム、値能又はアルミニウムから選択される金属の塩が存在されていることを特徴とする、治療用接着テープもしくはシートに存する。 次に本発明治療用接着テープもしくはシートについて更に群綱に説明する。

本発明に用いられる基材としては、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン一酢酸ピニル共

-4-

チル茲、 2 ーメチルプチル基、 n ーヘキシル基、 2 ーメチルベンチル基、 3 ーメチルベンチル基、 2 ーエチルプチル基、 n ーオクチル基、イソオ クチル基、 2 ーエチルヘキシル基、 ノニル基、 n ーデシル基、 ラウリル基等である。

そして特に好適なアクリル酸アルキルエスデル としては、エチルアクリレート、 n ープチルア クリレート、イソプチルアクリレート、イソア ミルアクリレード、 2 ーエチルヘキシルアクリ レート、 n ーオクチルアクリレート、ラウリル アクリレート等であり、またメタクリル酸エス テルとしては、メチルメタクリレート、プテリ レート、 n ーオクチルメタクリレート、ラウリ ルメタクリレート サンルメタクリレート、ラウリ

アクリル酸アルキルエステル、メタクリル酸ア ルキルエステルと共重合しうる他の 度合性単量 体としては、例えば酢酸ピニルのようなピニル エステル; スチレン、 ローメチルスチレン、ア クリロニトリル、塩化ピニル; エチレン、プロ

- 5 -

ピレン等のペーオレフイン; ブタジエン、イソブレン等のジエン系単量体、ジアセトンアクリルアミド、ポリプロピレングリコールモノアクリル酸エステル又はポリプロピレングリコールメタクリル酸エステル等である。

しかしながら市発明では臨圧性接着剤と薬剤との相称性は、後述する有機酸又は無機酸の金属 塩により薬剤の相溶性を得ることができるので、

-7-

イド系抗炎 権 剤 が代要的であり、例えばインドメタシン、アセメタシン、スリンダク、ジクロフェナックナトリウム(又はカリウム)、アルクロフェナック、アムフェナックナトリウム(又はカリウム)、フェングフェン、トルメチン、メフエナム酸、フルフエナム酸、フルフエナム酸、フルフェナム酸、フルフェナム酸、フルフェナム酸、フルフェナムで、ファンはその誘導体、イブプロフェン、ナプロキロン、ケトプロフェン、フラバイプロフェン等がある。

前記集剤をそのまとBE性接着剤と混合しようとしても薬剤の溶解性が良好でない。しかも薬物を御るためには薬剤を多量に溶解することが必要であるし、薬剤を多量に溶解するためには BE性接着剤を親水性にしなければならないは BE性接着剤の親水性にしなければならない。 BE性接着剤の親水性が高くなると結替性能が 低下し、皮膚刺激性が増大し、満かつ薬剤が充 分に溶解し切れず経時変化、促進老化等によっ て薬剤の分離、析出、結晶化等を来たすことに なりやすい。 磨圧性接着剤としてアクリル酸アルキルエステル、メタクリル酸アルキルエステルを重合成分としないものを使用することができる。

BE圧性接着剤層には、分子内にカルボキシル基 又はそのアルカリ金属塩を有しかつ親水性であってエステルに対し難溶性又は不溶性である薬剤が合有されている。難溶性又は不溶性の程度は、具体的には酢酸エチルのようなエステル 100g中に20℃で1g以下の溶解量であるものをいう。

アルカリ金属塩としては、ナトリウム塩又はカ リウム塩が好適である。

か」る薬剤は薬効発現のためには感圧性接着剤 層中に比較的多量、すなわち通常の薬剤量の数 倍乃至数十倍の含有量であることが要求される。 又前配修圧性接着剤層中に通常使用される程度 の量をそのまゝ配合したのでは薬効が良好に得 られず、逆に多量に添加した場合は修圧性接着 剤中に良好に溶解されない。

かよる薬剤に飲当する具体例として、非ステロ

-8-

有機酸又は無機酸の前記金属塩としては、例えば酢酸マグネシウム、塩化マグネシウム、硝酸マグネシウム、酢酸カルシウム、塩化カルシウム、硝酸亜鉛、塩化亜鉛、硫酸亜鉛、塩化アルミニウム、硫酸アルミニウム等である。これらの金属塩の使用量は、薬剤量に対して5~300重量労量が好適であり、最適には10~100重量労量である。

实施例 1

2 - エチルヘキシルメタクリレート

79.28(0.4モル)

プチルアクリレート

20488(16 = 11)

1、6-ヘキサングリコールジメタクリレート

-11-

リエチレンテレフタレートフイルム (厚さ20 μm)の処理面上に重ね合せて圧着し、治療用 接着シートを得た。

次いでとの治療用接着シートについて次の要領で薬剤相溶性、精神力、薬剤放出性についての 試験を行なった。

憨 剂 相 於 作 :

目視によって相溶性の度合を次の4段階に分ける。

A:薬剤の析出を認めない。

B: 薬剤がまはらな点状に析出する。

C: 準剤がかなり高密度で点状に折出する。

D:薬剤が全面的に析出する。

粘 着 力 :

J I S − Z − 1 5 2 2 に準拠し、1 5 m 幅の テープ状に切取り、1 8 0°に折返し、引剥し 力として測定した。

薬剤放出性:

試料を 6 0 mm φの円形に打抜き、剥離紙を剥 してメタノール 5 0 ml 中に役し、 3 0 ℃で 3 Q 5 1 9 (Q 0 0 0 2 E N)

上記版分を作機エチルに溶解し、70 m は 50 c な な が として反 応 容 器 に 仕 込 み、 撹 丼 を 行 な な な か ら 窒 素 気 流 下に 70 c で 20 c 時間 反 応 を 行 な か か せ た。 この間 ア ソ ピス イ ソ ブ チ ロ ニ ト リ し 1 3 g (0 0 0 0 8 モ ル) を 5 回に 分 け て 投 し に 投 に な に な が に な れ た に か は か に な が に な が に な が に な な に な が に な な で な か く し で み ら れ た 接 着 剤 溶 に な よ ら れ た 接 着 剤 溶 を せ か を 有 し で 対 に な な か く し で み ら れ た 接着 剤 溶 を せ か を 有 し で 対 に な な か い く し で み ら に か い て イ か か ら に か い て イ か か な ら し で か は な か で か な か で が な か で か な な か で が な か か な か な か な か な か な か な な と し、 酢 酸 で か な か い な な か か は メ タ ノ ールの 5 重 量 光 溶 液 シ ウ ム・4 水 和 物 は メ タ ノ ールの 5 重 量 光 溶 液

上記の混合裕液をシリコーン剥離紙上に、乾燥後の厚みが40月mとなるように調整したナイフにより輸工、乾燥し、引続いて片面にコロナ放電処理を施としその被接着性を向上させたば

-12-

時間静置後、メタノール中に抽出された炭剤 量を液体クロマトグラフによる比較定量法に よって測定し、全含有量に対する率で表わし

上記の業利相溶性、粘積力、炎剤放出性の測定 結果を表1の実施例1の欄に示す。

実施例2~4

として混合した。

実施例 1 において、酢酸マグネシウム・ 4 水和物 1 0 g にかえて、塩化マグネシウム・ 6 水和物 1 0 g (実施例 2)、硝酸カルシウム・ 4 水和物 1 0 g (実施例 3)、酢酸煎酢 0.8 g (実施例 4)を使用した以外は実施例 1 と同様にして治療用接着シートを作成し、次いで実施例 1 と同様の性能肽験を行なった。その結果を要 1 の実施例 2 ~ 4 の棚に示す。

比較例 1

実施例1において、酢酸マグネシウム・4水和物を使用しないで治療用接着シートを作成し、 次いで実施例1と同様の性能試験を行なった。 その結果を表1の比較例1の欄に示す。

实施例2

ラウリルメタクリレート 1279(0,5モル) 2-エチルヘキシルアクリレート

55.29(0.3モル)

n ー ブチルアクリレート 1 4 0.8 g (1.1 モル) ジアセトンアクリルアミド 1 6.9 g (0.1 モル) ポリエチレングリコールジアクリレート

0,0938(0,0003モル)

上記成分を酢酸エチルに溶解し、70重量%の溶液として反応容器に仕込み、撹拌を行ないなから密来気流下に65℃で20時間反応を行なわせた。との問題酸化ラクロイル249(0003モル)を5回に分けて投入し、又粘度上昇に対しては酢酸エチル鉱加による濃度暫波法を用いた。かくして得られた接着剤溶液は26重量%の不揮発性分を有していた。

かくして得られた接着剤溶液 5 0 g に対し、ジクロフエナックナトリウム 1.3 g、塩化マグネシウム・6 水和物 0.8 g を加えた。

この場合において、ジクロフエナックナトリウ

-15-

された薬剤量を、液体クロマトグラフによる 比較定量法によって測定し、全含有量に対す る事で失わした。

上記の薬剤相溶性、粘着力、薬剤放出性の測 定結果を表2の実施例5の欄に示す。

实施例6~8

実施例 5 において、塩化マグネシウム・ 6 水和物 0.8 gにかえて、塩化カルシウム・ 2 水和物 0.8 g(実施例 6)、酢酸亜鉛 0.5 g(実施例 7)、硫酸アルミニウム(实施例 8)を使用した以外は实施例 5 と同様にして治療用接着シートを作成し、次いで実施例 5 と同様の性能 散を行なった。その結果を表 2 の実施例 6 ~ 8 の欄に示す。

比較例 2

実施例 5 において、塩化マグネシウム・6 水和物を使用しないで治療用接着シートを作成し、 次いで実施例 5 と同様の性能試験を行なった。 その結果を表2の比較例 2 の欄に示す。 ム及び塩化マグネシタム・6水和物はいずれも 5重量光のメタノール溶液として混合した。 上配の混合溶液を用いて実施例1と同様にして 治療用接着シートを得た。

次いでとの治療用接着シートについて次の嬰 倒で薬剤相溶性、粘着力、薬剤放出性についての 試験を行なった。

薬剤 相 裕 性 :

目視によって相溶性の度合を次の 4 段階に分ける。

A :楽剤の析出を認めない。

B:楽剤の結晶がまばらに折出する。

C:薬剤の結晶がかなり高密度で折出する。

D:薬剤の結晶が全面的に析出する。

粘 精 力 :

実施例1に同じ。

薬剤放出性:

抽 田 浴 媒 と し て 水 ー メ タ ノ ー ル 税 液 () 税 合 容 機 比 、 水 : メ タ ノ ー ル = 9 5 : 5) を 使 用 し、 抽 用 条 件 を 3 0 ℃ で 2 4 時 問 と し た 。 又 抽 用

-16-

丧 1

	T	1	Γ	Т	Γ
	実施例1	実施例 2	実施例3	実施例4	比較例1
薬剤相溶性					
製造直後	A	A	A	A	A
20℃, 1ヶ月経過後	A	A	A	A	В
20℃,3ヶ月 ″	A	A	A	A	С
60℃, 3日 ″	A	A	A	A	С
60°C, 10°B "	A	A	A	A.	D
60°C, 30 E "	A	A	A	A	D
粘着力 (9/15mm)					
製造直後	626	634	614	607	640
60℃,30日経過後	581	590	5 3 8	512	63
薬剤放出性(%)					
製造直後	8 4	8 1	7 7	8 5	88
20℃, 3ヶ月経過後	80	7 8	7 6	83	8 1
60℃,30日経過後	7 5	7 4	7 2	80	6 9

	ada de bat -	-4-14-201 -	edeble Mila	mrtt fol o	U-marine) o
	実施例5	实施例 6	实施例7	实施例8	比較例2
薬剤相溶性					
製造直後	Λ	A	A	A	В
20℃,1ヶ月経過後	Λ	A	A	A	С
20℃,3万月 ″	A	A	A	A	D
60°C, 3 E "	A	A	А	A	С
60°C,10°H "	Λ	A	Λ	A	D
60℃,30日 ″	Λ	A	A	A	D
粘着層(9/15mm)					
製造直後	491	490	488	492	472
60℃,30日経過後	465	467	440	481	243
薬剤放出性(%)				į	
製造直後	90	93	89	8 6	91
20℃,3ヶ月經過後	8 4	8 5	7 7	7 5	64
60℃,30日経過後	73	76	60	7 2	58

特許出願人 概水化学工業株式会社 代表者 藤 招 基 利

-19-

Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : **59-164714**

(43) Date of publication of application: 17.09.1984

(51)Int.CI. A61K 9/70 // A61L 15/06

(21)Application number: 58-039501 (71)Applicant: SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing: 09.03.1983 (72)Inventor: KISHI TAKASHI

NAKAGAWA TAKASHI ANDO MICHIHARU KOBAYASHI KAZUO YOSHIOKA SHOHACHI

(54) REMEDIAL ADHESIVE TAPE OR SHEET

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled tape, containing a specific chemical and an organic acid salt or inorganic acid salt of Mg, Ca, Zn or Al in a pressure-sensitive adhesive layer provided on a base material, capable of dissolving a large amount of the chemical therein without deterioration thereof, and having stable dissolution state with time.

CONSTITUTION: A remedial adhesive tape containing a hydrophilic chemical, e.g. a nonsteroid anti-inflammatory agent such as "Indomethacin" or "Diclofenac", having carboxyl groups or alkali metal salts thereof in the molecule thereof, and slightly soluble or insoluble in an ester (1g or less amount of dissolved chemical in 100g ester such as ethyl acetate at 20°C and 10W100wt%, based on the amount of the chemical, organic acid or inorganic acid salt of a metal selected from Mg, Ca, Zn or Al, in a pressure-sensitive adhesive layer, preferably a pressure-sensitive adhesive layer containing an alkyl acrylate or methacrylate as a polymerization component, provided in a base material.

EFFECT: A high chemical effect can be obtained since a large amount of the chemical can be contained.